

Bovilis BVD Suspension for Injection for Cattle

Godkänd

- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain C-86, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Bovilis BVD Suspension for Injection for Cattle

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Nöt (för köttproduktion)

Nöt (mjölkko)

Nöt (kalv)

Nöt (kviga)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero ays

-

Nöt (för köttproduktion)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Nöt (mjölkko)

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Nöt (kviga)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

25/06/1999

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 06376/3026

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/06/2024

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0433/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Frankrike Tyskland Grekland Irland Italien Luxemburg
Polen Portugal Slovakien Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.